

View Cart Order Form

The Delphion Integrated View

Purchase Document: Other Views: More choices...

Derwent...

INPADOC Record

Title.

KR9611390B1: PROCESSES FOR PREPARATION OF BENZIMIDAZOLE

DERIVATIVES

Country:

KR Republic of Korea

Kind¹

B1 Examined Patent Application, Second Publication; since 970930 Granted

Patent

Inventor(s)

KIM, SANG - HO, Republic of Korea BAEK, SUNG - INN, Republic of Korea KIM, KI - SUK, Republic of Korea

No Image

pplicant/Assignee

KOLON IND. INC., Republic of Korea

News, Profiles, Stocks and More about this company

Issued/Filed Dates

Aug. 22, 1996 / April 28, 1993

Application Number

KR1993000007197

IPC Class

C07D 401/12;

ECLA Code

none

Priority Number(s)

April 28, 1993 KR1993000007197

Abstract

The method for preparing 5-methoxy-2-(4-methoxy-3,5-dimethyl-2pyridyl)methyl sulfinyl benzimidazol of formula (I) comprises reacting a compound of formula (II) with an aniline derivative of formula (III) using a metal catalyst in a nonpolar-aprotic solvent to obtain a compound of formula (IV), and oxidatively cyclizing a compound of the formula (IV) to obtain a benzimidazol derivative of formula (I).



Famil: none

Other Abstract Info

DERABS C1999-285100 DERABS C1999-285100

Foreign References

No patents reference this one





(19) 대한민국특허청(KR) (12) 특허공보(B1)

	1 7		
(51) o Int. Cl. 6		(11) 등콕번호	与1998-0011390
CO7D 401 /12		(24) 등록일자	1996년08월 22일
(21) 출원번호	₹ 1993-0007 197	(85) 공개번호	馬1999-0000001
122) 출원일자	1993년04월28일	(43) 공개일자	1999년01월01일
73) 특허권자	주식회사코오콩 하기주	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	
	서울특별시 중구 무교동 45	번지	
:72) 발명자	김상호		
	경기도 부원시 원종동 삼신아파트 다중 401호		
	백성인		•
	경기도 용인군 구성면 진주	발라 3 02	•
	김기석		
	경기도 수원시 팔달구 매탄	둔 삼성아파트 2차 1등 207호	
:74) 대리인	박사룡		•
. 사관 : 인연성 《기공문 제4808호》	·		
54) 벤즈이미다를 유도체	의 제조방법		

2

내용 없음.

161

[반명의 명정]

벤즈이미다졸 유도체의 제조방법

| 발명의 상세한 설명]

년 발명은 벤즈이미다줄 유도제, 특히, 공지의 화합물로서 위산분비를 억제하며 위궤양, 십이지장궤양 및 위엽을 포함하는 위장질환의 치료에 유용한 다음 구조식(1)의 5-메독시~2~[[(4-메독시-3,5~디메틸-2~ 피리달)메팃섬피날]벤즈 이미다즘을 제조하는 방법에 관한 것이다.

1941



상기 구조식(1)의 화합물을 제조하는 공지의 방법은 미합중국특허 제4,182,786호, 제 4,255,431호 및 제4,472,409호, 일 성공개축에 제 57-53,406호, 제 58-39,622호, 대한민국공개특에 제 84-1156호 등에 기술되어 있는데 이름 제조방법을 상펴보면 다음과 같다.

1. 다운 일반식(A)의 벤즈이미다족 유도체와 일반식(B)의 피리딘 메틸 유도체를 반용시켜서 구조식(1)의 화항물을 제조하는 방법.

1#312

$$CH_{sO}$$
 N
 Z_{i}
 CH_{sO}
 (A)

144 3

(식종, 지, 지, 종 하나는 머랗토기(SH)이고, 다른 하나는 반음성 에스테르화기이다.)

2. 다음 일반식(C)의 o-페닐렌디아인 유도제와 일반식(D)의 피리딘산 유동체를 반응시켜 구조식(1)의 화합물을 제조하는 방병.

12/3/ 4

(C)

ाष्ट्रपुड

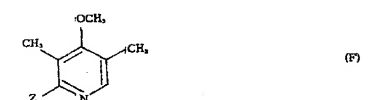
(D)

€. 다음 일반식(E)의 벤즈이미다즘 유도제와 일반식(F)의 피리딘 유도제를 반응시켜 구조식(1)의 화합물을 제조하는 방법

1446

(E)

* # 10 P



(식중, M은 금속으로 칼품, 나토륨, 리튬이고 Z는 반응성 에스테르화 히드륵시기이다.)

앞에서 살펴본 공자의 제조방법은 일반식(D)나 (E)와 같이 반응출발물질의 제조가 매우 어렵거나 또는 중간제 화합물이 행안정하기 때문에 목적화합물의 제조수율이 극히 제조한 문제점이 있으며, 머람토벤즈이미다<mark>쯤 유도제 등은 고</mark>가의 화합 생인 관계로 경제성이 떨어지는 단점이 있다.

이에, 본 발명은 상기의 제조방법과는 상이하면서 보다 경제적이며 제조공정이 용이하고 목적화합물의 수용이 크게 개선 된 새로운 제조방법을 제공하는데 그 목적이 있다.

값. 본 발명은 벤즈이미다즘 유도체를 제조함에 있어서, 다음 구조식(Ⅱ)의 피리던 유도체와 구조식(Ⅲ)의 아닐린 유도체 당 반응시켜서 다음 구조식(Ⅳ)의 아미딘 유도체를 제조하고, 제조된 구조식(Ⅳ)의 화합목을 N∼플로로화반응을 통해 다음 구조식(Ⅴ)의 반응중간체를 제조한 후 계속적으로 산화적 고리화반응(Oxidative Cyclization)을 통해서 상기 구조식(1)의 목적 화암물을 제조할 수 있는 경제적인 제조방법을 제공한다.

1 PM 8

144 3

1 DE 61 117

· 의식 11

(1하, 본 발명을 상세히 설명한다.

년 발명에 있어서, 충발물질인 구조식(川)의 피리된 메린 티오시아네이트 유도체는 공지의 방법에 의하여 제조되는 바. 공지의 화합물인 다음 구조식(기)의 3.5-디메팅-4-메류시-2-발로메린피리단과 다음 구조식(기)의 티오시아네이트콩데탄음, 에탄돔, 이소프로필 알코윰 등과 같은 알코움 용매에서 반응시켜 용이하게 제조한 수 있다. 상기의 반용에서 반응용매로는 에탄돔이 가장 좋으며 티오시아테이트로는 소듐 티오시아네이트, 포타슘 티오시아네이트 또는 암모늄 티오시아네이트를 사용할 수 있다.

124 12



174 13

MSCN

(VI)

각종, M은 Na, K 또는 NL를 나타낸다. 1

당기와 같이 제조한 구조식(Ⅱ)의 화합물을 다음로로에탄, 다음로로에탄 또는 테트라글로로에탄과 같은 비극성 비양자성 상대 중에서 앞부마늄 금로리드를 사용하여 구조식(Ⅲ)의 2-메톡시아빌린과 1~3시간 동안 완류반응시켜서 구조식(Ⅳ)의 택람물을 높은 수물로 얻는다. 이때, 알쿠마늄 글로리드는 상기 구조식(Ⅲ) 화합류[당량에 대하여 1~3당량을 사용할 수 있으나, 바람직하게는 1~1.7당량을 사용하는 것이 좋다. 또한, 상기 구조식(Ⅳ)의 화합됨은 하이드로 클로리드의 부가물 64 수독하는 것이 더욱 좋다.

당기의 반응을 통해서 제조한 구조(IV)의 화합물을 다급로로메탄과 같은 비극성 비양자성 용매와 묶의 출합용대중에서 소 당 아이포블로리트와 20℃ 내지 50℃에서 반응시켜 구조식(V)의 화합물을 제조하고, 이 화합응을 알코움과 몫의 출항용 떼중에서 수산화나트륨, 수산화말금 등과 같은 말람리 화합물과 1 내지 2시간 동안 완류반응시켜서 목적화합움인 상기 구 조식(1)의 벤즈이미다족 유도체를 높은 수용로 얻게 된다. 상기 반응에 있어서 소통 하이포플로리트는 상기 구조식(IV)의 당항물 1당량에 대하여 1 내지 2당량 사용하는 것이 좋으나 더욱 좋기로는 1 내지 1.3당량을 사용하는 것이 바란직하다. 상기 구조식(IV)의 화합물로부터 상기 구조식(I)의 벤즈이미다를 유도체를 얻기 위해서 더욱 좋기로는 구조식(V)의 N-테로로카르복사미단 유도체를 분리하지 않고 계속적으로 반응시키는 바, 상기 구조식(IV)의 화합름을 50% 메탄을 수용액 대서 소등 아이포플로리트와 상은에서 반응시켜 N-글로로카르복사미단 유도체를 중간체로 얻고 여기에 탄산나트륨 포화 수용액을 가한 후 1 내지 2시간 동안 완류반응물 진행시켜 목적화함물인 상기 구조식(1)의 벤즈이미다즘 유도체를 수득하 는 것이 바란직하다.

당기의 본 밥명에 의한 공정을 통해서 얻어지게 되는 상기 구조식(1)의 벤즈이미다족 유도체를 과산화제쯤 사용하여 공지의 방법으로 산화시키면 일반명이 오메프라졸인 다음 구조식(11)의 벤즈이미다졸 유도체가 얻어진다.

177 37 14

이와 같이, 본 발명은 공자의 제조방법과는 제조공정이 상이할 뿐 아니라, 수출이 매우 높고 공정이 용이하며 또한, 매우 개가의 출발물질을 사용하는 관계로 경제성이 뛰어난 특징이 있다.



변화, 본 발명을 실시에 통에 의거하여 더욱 상세히 설명하면 다음과 같으며, 본 밥명이 다운 실시에에 의해 한정되는 것 단 아니다.

[할고예 1]

는-디메탈-4-메톡시-2-티오시아노메탈피리된(11)의 제조

5.5-디메틸-4-메독시-2-티클로로메탈피리딘 37.2g(0.2목)을 에탄우 250㎡에 넣고 5°C 정도의 저온에서 소듐 티오시 택네이토 17.84g(0.22목)을 30분간에 걸쳐 서서히 가한 후 30분간 교반한 후 반응은도를 흡려 3 내지 5시간 동안 환류반 당응 시켰다. 반용이 증결되면 심은으로 냉각하고 생성된 염화나트륨을 여과하여 제거한 후 용매를 강암하에 종류시웠다. 당사에 물과 메틸렌클로리트를 가하여 용분리를 한 후 유기층을 모아서 무수 왕산마그네슘으로 건조시키고 용매를 강압증 부하여 표제의 화합물 40.82g(98%)를 얻었다.

선소분석자(C,H,N,OS)

何思知: C: 57.67, H: 5.80, N: 13.45

(4条灯: C: 57.69, H: 5.83, N: 13.64

[실시예 1]

1). N-(4-메듁시페닏)-[[[2~(3,5-디메팈~4-메톡시)피리팅]메틸]티토]카르복사미딘(IV)의 제조

4 - 메둑시아닐립 25그람(203밀리몰)과 3.5 - 디메털 - 4 - 메톡시 - 2 - 티오시아노메틸피리인 42.3그랑(203밀리올)용 테트라 플로로에탄 200밀리리터에 넣어 용해한 후 상본에서 알쿠미늄 플로리트 27.1그람(203밀리몰)을 참가하고 1시간 동안 환류 단음을 시켰다. 반응이 완경되면 반응혼합액의 온도를 상혼으로 낮은 후 과량의 5N 수산화나트륨 수용액을 가하여 반응증 생성된 알루미늄 플로리드 부산물을 분해하고 여기서 생성된 수산화알루미늄을 종류수 200밀리리터를 참가하여 용해하고 여기에 메틸렌글로리드 150밀리리터를 가하여 응분리를 시켰다.

여기에서 얻어진 유기음을 증류수로 세적한 후 무수 왕산마그네슘으로 건조시키고 용애를 감압종류하여 표제의 화황물 61.0그람(92%)들 얻었다.

極소분석치(C,H,N,O,S)

(V) E X (%) : C : 61.6, H : 6.39, N : 12.69

は今以(%): C: 61.71, H: 6.43, N: 12.73

2). N-클로로-N'-(4-메톡시페닐)-[[[2-(3.5-디메틸-4-메톡시)피리팅메틸]티오]카르복사인(V)의 제조

M-(4-메독시페님)-[[[2-(3,5-디메目-4-메독시)피리틱]메팅]티토]카르복사민 30그람(90밀리용)음 상윤에서 종류수와 데틸렌릫로리드 1:1 윤합용액 150밀리리터에 넣고 교반하면서 여기에 31.3밀리리터의 2.88M 소듐 하이포콜로리트를 참가하고 1시간 동안 상윤에서 반응을 진행시킨 후 종류수와 메틸렌콜로리드를 사용하여 충분리를 하고 여기에서 얼어진 유기 병응 무수 황산마그네슘으로 건조시킨 후 감압종류하여 표제의 화합물 32.23그람(98%)을 얻었다.

단소분석자(C.H.CIN.O.S)

(내윤치(%) : C : 55.81, H : 5.51, N : 11.48

经誊款(%): C:55.84, H:5.53, N:11.51



5). 5-메특시-2-[[[2-(4-메톡시-3,5-디메틸)피리팅]메틸]티오]벤즈이마다촙(1)의 제조

성시에1-2)에서 얻어진 N-콤로로씨'-(4-메독시폐날)-[[[2~(3,5-디메릴~4-메독사)피리틸메틸]티오]카르복사민 30그함 (92밀리돔)윤 50% 메탄용 수동맥에 넣고 여기에 3.5그람의 수산회나트륨 수용맥 10밀리리터를 가하여 1시간 동안 환류반 윤옥 시켰다. 반응이 완결된 후 반응액의 온도를 삼윤으로 내린 후 묽은 연산으로 배를 6으로 조절하고 메틸렌쿨로리드와 행류수를 사용하여 유기총을 총분리시켜 무수 황산마그네슏으로 건조하고 감압종류하여 목적화활물인 표제의 25.2그랑 (23%)을 얻었다.

| II NMR(CDCI,/TMS) ppm(δ). 2.23(3H.s), 2.30(3H,s), 3.77(3H,s), 4.38(2H,s), 6.78-7.61(3H,s), 8.18(1H,s)

[실시예 2]

5~메독시-2-[[[2-(4-메둑시-3,5-디메틸)피리딜)메틸]티오]벤즈아미다좀(1)의 제조

당시에 1-1)에서 얻어진 N-(4-메톡시패날)-[[[2-(3,5-디메탈-4-메톡시)피리탈메탈]티오]카르복사인 30그람(90원리) 50% 메탄물 수용액 200명리리터에 넣고 교반하면서 상은에서 2.88M의 소등하이포클로리트 31.3밀리리터(90명리몰) 당 가한 후 1시간 동안 상은에서 교반하여 충간제인 구조식(V)의 N-클로로카르복사미딘 유도체를 제조하고 계속적으로 여기에 12.4그당의 탄산나트를 포화수용액을 첨가하여 1시간 동안 환류반응을 시켰다. 반응이 완료된 후 반응은도를 상은으로 내린 후 종류수와 메탈렌글로리드를 사용하여 유기응을 불리시키고 유기층을 무수황산마그네슘으로 건조하고 감압증 됐하여 목적화합물인 표제의 화합물 29.05그란(98%)을 얻었다.

[광고예 2]

E-메둑시-2-[[[2-(3.5-디메틸-4-메톡시)피리팅]메틸]설피닐]벤즈이미다죱(Wi)의 제조

상가 실시에 2에 따라 제조된 5-메톡시-2-[[(2-(3,5-디메털-4-메톡시)피리팅메틸]티오]벤즈이마다쯤 24.9그람 (75.6]리움)물 메릴렌글로리드 200밀리리터에 녹이고 반응용액의 온도를 -30℃로 조절하였다. 여기에 탄산수소나트쯤 표확수용액 70월리리터를 참가하고, 75% 메타클로로퍼옥시벤조익산 17.68그란(75.6]입리움)를 메릴렌글로리드 50필리리터 대 녹인 음액을 둘의온도에서 1시간 동안 작가한 후 반응은도로 서서히 0℃로 옵려서 40분 동안 교반하였다. 반응이 완료된 후 탄산수소나트쯤 포화수용액과 메틸렌글로리드를 각각 100밀리리터씩 넣고 유기총을 분리한 후 무수 참산마그네송으로 탈수시키고 여과하여 강압종류시켰다. 이와 같이 얻은 잔사에 아세돈과 이소프로필에테르글 가하여 결정화시켜 백색 단정의 표제화합문(VII) 22.7그랑(87%)을 얻었다.

 $\text{H NMR}(\text{CDCI}_s) : \text{ppm}(\delta), \text{ 2.17(3H,s)}, \text{ 2.21(3H,s)}, \text{ 3.59(3H.s)}, \text{ 3.41(3H,s)}, \text{ 4.82(2H,s)}, \text{ 6.79-7.82(3H.s)}, \text{ 8.20(1H,s)}$

[비교실시예 1]

t-메독시-2-[[[2-(3.5-디메틸-4-메특시)피리딩]메맆]티오]벤즈이미다즘의 제조

대한민국 특허공고 88-1714호에 기재된 실시에의 의거하여, 3.5-디메틸-4-메특시-2-블로로메틸피리틴 열산염 22.2 그람(0.1물)과 5-메독시-2-머람토 벤즈이미다족 17.9그람(0.1물)을 메탄홉 250밀리리터에 용해시킨 후 이용액에, 종류 후 25밀리리터에 용해시킨 수산화나투료 4그랑(0.1물)을 청가하고 이 춘합물은 6시간 동안 완유시킨 후 냉각하고 여기에 응유수 500밀리리터를 가해서 회석시켰다. 생성된 온항등에 메틸렌플로리드를 참가해서 추출하고 건조 및 증밖시킨 후 잔 환물을 아세토니트링을 사용해서 재결정하여 유리 영기형으로 표제의 문질 25.7그랑(73%)을 얻었다.

77 世平期 股份

행구항 1. 다음 구조식(II)의 화합물을 비극성 비양자성 용액중에서 급속옥애를 사용하여 다음 구조식(III)의 아날린



유도체와 반응시켜 다운 구조식(Ⅳ)의 화함물을 제조하고, 이 화합물을 산화적 고리화반용(Oxidative Cyclization)을 시 대 다음 구조식(I)의 벤즈이미다족 유도체플 제조하는 방법

$$H$$
 N
 $S - CH_t$
 N
 CH_s
 CH_s
 CH_s
 CH_s

원구항 2. 제1항에 있어서, 금속축매가 알루미늄콜로리드인 것은 특징으로 하는 방법.

원구왕 3. 제1왕에 있어서, 산화적 고리화반음시 다음 구조식(V)의 중간제를 거쳐 연속반응(in-situ)으로 상기 구조 서(I)의 화합점은 제조하는 것은 특징으로 하는 방법.

$$H_{s}CO$$
 $H_{s}CO$
 $H_{s}CO$
 CH_{s}
 C

연구함 4. 제3함에 있어서, 소듐 아이포클로리드를 사용하여 상기 구조식(V)의 중간체를 제조하는 것을 특징으로 하는 방법.

This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

M BLACK BORDERS	٠
☐ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES	
☐ FADED TEXT OR DRAWING	
☐ BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING	
☐ SKEWED/SLANTED IMAGES	,
COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS	
☐ GRAY SCALE DOCUMENTS	
LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT	•
☐ REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY	
OTHER:	

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.